⑲ 日 本 国 羚 許 庁(J P)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-143827

@Int_Cl_4		識別記号	庁内整理番号		43公開	平成1年(1	989)6月6日
A 61 K	9/48 7/00 7/46		E-7417-4C T-7306-4C				÷
// A 23 D	7/46 5/00	441	7306-4C Z - 7823-4B	審査諳求	未諳求	発明の数 1	(全4頁)

❷発明の名称

カプセル

②特 願 昭62-302417

22出 昭62(1987)11月30日

浦 73発 明 者 Ξ

哲 男 静岡県富士郡芝川町羽鮒1322番地

明 者 近 藤 個発

隆

静岡県清水市入江3-10-21

富士カプセル株式会社 砂出 顋 人

静岡県富士宮市大中里1035番地

弁理士 縄 田 徹 の代 理

1.発明の名称

2.特許額求の英囲

(1) 圧力とヒートシールによって接着せしめる接 **若面部を外周方向へ突出して銅部を形成せしめると** 共に、駄餌部同志を対向接着して恐付形状にして成 るカプセル

(2)特許韻水の窓囲第1項の記録に於いて、急付 きカプセルが単一層の恋腹より成るカプセル

(3)特許翰求の強囲第1項の記憶に於いて、級付 きカプセルが二層以上の祖層の膜より成るカプセル (4)特許請求の適囲第1項乃至第3項の記憶に於 いて、緑付きカプセルの全体形状が楕円体形、長梢 円体形、球形、チューブ形、二辺形等その他の形状 に応用せしめたカプセル

3 . 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

太晃明は医惑品、医惑部外品、化粧品、食品、雞貨 等に於いて液状油、粉末の無悶油、ペースト状態() ₩/○型乳化液香料等の液状油、又は粉末、颗粒、 錠剤等の固形物並びにエキス、化粧水、乳液、調味 液、水性斑液等の水性液及び有級溶剤等を封入する ためのソフトカプセルに関するものである。

(従来の技術)

カプセル皮膜を貼り合わせ、カプセルの成形と充塡 を行う従来のカプセル設造方法に於いては、カプセ ル皮膜をロータリー方式又は平板方式の二つの成型 金型の圧切為接着により敵カプセルを打ち抜きなが ら該皮膜の切断面で直接接合させていたため、カブ セル皮膜の膜厚(切断面)が薄い場合は接着が離か しく、又接着しても接着力が弱いためカプセル強度 が低く、内容液が崩洩するという欠点があった。 例えば、カプセルの充填時の皮膜の厚さは従来法で も略 0 . 4 mm位までは薄くできるが、 0 . 6~1 . 5 m m が 保 準 で あ り 、 皮 膜 を 充 頃 時 0 . 4 m m 以 下、乾燥時0.2mm以下位まで超くしてのカプセ ル化は従来の切断面に於ける接着法では避かしい状 況である。 又、カプセル皮膜の基剤には、ゼラチ ン(タンパク質)が最も一般に使われているが、ゼ

(技術的觀題)

j

而して、本発明は従来技術の欠点に選みなされたもので、カプセルの接続係部での強度を向上せしめると共に、殿自体を覧くすることが出来、体内での登りの放出をスムースに行なわしめカプセルの崩線性を返めること並びに多層性の皮取により従来はカプセル化が固定でなった水性被等のカプセル化を図ることを技術的配図とするものでなる。

形成し、构円体形状をしたカプセル本体であり、その封入内容的11は主に油性欲、汾太恩公油、ペースト状油、W/O翌乳化液等である。

12は桁円体形を半分にした上旬皮殿であり、その 外周嵒部13を外方向へ断面がローへとなる如く恐 付状にすべく飼部14を形成せしめてある。

15は前配飼部14の貼狩面である。

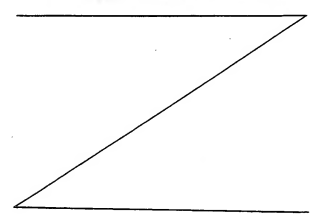
16は构円体形を半分にした形状の下臼皮鼠であり、その外周急部17を外方向へ前面が暗 となる 如く色竹状にすべく網部18を形成せしめてある。 19は前記網部18の貼着面である。

20は前記貼着面(15、19)同志を対向接着して出来た接着部分であり、全体形状が断面略 ◆◆・状の続付形状となるようにしてある。

又、太変的例は単一層の恋い皮頭にて形成してあり、前記詞部(14.18)の形成によって貼透面積を広くすることが出来るようにしてあるので例えば 對入内容物の充環時の皮膜の厚さ降 0.4 mm 程度 の節さであっても接着可能であり、カプセル本体 1 0の筋線性を盗め得、カプセル本体 10の接着強度 (技符的手段)

本発明では、上記の技術的設置を探決するために圧 拉乃至ヒートシールに基いて複合する接着面色部を 外周方向へ突出して飼部を形成せしめることによっ て映例部同志の貼着面配を広くしたものである。 具体的には図示(第1図乃至第8図)に示す如く下 記の公成となる。

第一の突然例(第1図乃至第3図)について。 10はゼラチン、グリセリン、水等を主たる成分と し、又、一定質囲の含水率を維持して成る皮膜にて



も向上する。

(作用)

上記の技術的手段は下記の如く作用する。

先ず、上旬皮頭 1 2 と下旬皮 2 1 6 間に對入内容物 (又は平板が穴) 1 1 を充頃してからロータリー方式の二つの金型で圧溶 2 する、この時 図 3 (1 2 , 1 6) の外間 位部 (1 3 , 1 7) を外方向へ 負付状に 傾部 (1 4 , 1 8) を 向曲 形成 する。 次いで、 飼部 (1 4 , 1 8) の 貼 着面 (1 5 , 1 9) 同志を 対向 させて 圧力 又 は ヒートシールにより 接 着 すれば 良い。

而して、単一の意い皮配であっても関部(14,18)を形成してあるので、貼着面積を広く探ることが出来、接着力を向上することが出来る。

総る時、そのカプセル本体10の全体形状は第1図 に示す如く急付状の楕円体形状となる。

このように殿自体を聞くすることが出来るので、特に選剤に採用した場合、体内での確保が容易となり 悪剤の放出をスムースに行い得る。

第二の変ね例(第4図乃至第5図)について。

尚、本実均例に於いて、第一の実均例と同じ部分に

は昭同じ哲号を附してある。

太突悠例の特徴は上側皮膜 1 2 と下側皮膜 1 6 とを 夫々二旦膜に形成せしめることにより、内容物に対 するカプセル膜の似態。耐久性を高め、従来はカプ セル化できなかった根な物質もカプセル化すること にある。

尚、殷の添加剤(可塑剤)としてはグリセリン、ソ ルピトール、マンニトール、ポリエチレングリコー

第三の実悠例(第6図乃至第8図)について。

尚、本実施例に於いて第一の実施例と項目じ部分には項目で番号を附してある。

本実施例の特徴は緑竹状にしたカプセル本体10の全体形状を楕円体形の他に長桁円体形、球形、二連形等その他は々の形状に応用せしめた点にあり、その具体的約成に基く作用効果は第一の実施例と項同一である。

(効 圾)

而して、太免明は下記の如き特有の効果を有するも のである。

特に、カプセル本体を急付状に形成せしめたので、 扱カプセル本体の成型時での接着急部での接着力を 向上維持せしめることが出来ると共に全体の皮膜の 腹厚サイズを朽力むくすることが出来る。

この為、封入内容物が顕改するおそれは全然無く、

ル等を使用し、 溶色剤としては医茲品に許可されている 次 審性色弦、 酸化チタン、 カラメル、 環母等を使用し、 保存剤としてはパラカキシ安息音酸のメチル、 エチル、 プロピルエステル等を使用することが 出来るのは 従来のソフトカブセルと 阿松で ある。 而して、 対入内容的 1 1 が直接外面 顧 2 2 と 化ぐ 、 又内面 殿 2 1 の 貼 溶 部分 2 0 を も 外面 殿 2 2 に よって 保殿されるので常に接 若力が 単 持 され、 内面 殿 2 1 を 介しての 対入内容的 1 1 の 外部への 週 独 は 全 く な

即ち、従来のゼラチン基剤の単層のソフトカプセル ではカプセル化できなかった水・アルコール等もカ プセル化出来る。

例えば、 充切物が木の場合ではゼラチン単層膜では 溶配してしまい、 又充均物がアルコールの場合では ゼラチン単層膜では、 アルコールが脱を迅遏し森 ው してしまい、 更に 又、 充均物が乳液の場合ではゼラ チン単層膜では、 木分が膜に移行し、 腹が & 化し、 水分が森 & してしまう。

皮膜の溶解時間も早く内容物の放出が容易であり、又カプセル皮膜の切断面で接着する如き従来のカプセルで、多層性の皮膜を用いる場合には各層を失々対応する層同志の切断面で接着する必要があるので実際上は不可能であったが、本カプセルではこの概な欠点を解消したものである。

4. 図面の簡単な説明

第1 図乃至第3 図は本発明品の第一の変的例を示す ものであり、第1 図はカブセル本体の全体斜視図、 第2 図は第1 図のX - X 級部分の一部度節側面図、 第3 図は筒部妥部を示す拡大節面図である。

第4図乃至第5図は太発明品の第二の実施例を示す もので、第4図は一部段断側面図、第5図は何部段 部を示す拡大筋面図である。

第6図乃至第8図は第三の実施例を示すもので、第6図は長楕円体形のカプセル本体の全体斜視図、第7図は球形のカプセル本体の全体斜視図、第8図は二速形のカプセル本体の全体側 面図である。

14、18 • • • 銅部 15、19 • • • 贴着面

2000块按着部分

特許出頭人 宮士カプセル機式会社 代理人弁理士 臼 田 協 山北部 原以山王

